世界知的所有権強闘 国 莊 本 海 昌



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 四原特許分類 ⁴ C07C 121/75, 120/00 C07D 207/38, 231/36, 277/36 C07D 307/32, A61K 7/42 A61K 31/275, 31/34, 31/425	A1	(11) 国際公路基号 (43) 国際公路器	WO 88/ 07035
神田田	0, 01, 8 62-558 62-558 82-578	# 1675 AMSMC///(Index:19)	版32102 Hyege. (JP) (JP/JP) 23-9 Hyege, (JP) i)(JE/JP)
1987年3月1日 (1: 1987年3日 (1: 198	L 02. 8 2. 03. 8 AISHA) (JP) 0.2-7	7) 南京基町(KARATSU, Masai) 〒676 英原外高砂市高砂市特別 2) 東京野 (KATSUMI, Ikuo)) 〒685 英原保押門市金水区下かり 日高融銀 (HIDAKA, Takayo 〒635 英原保押門市金水区本参議: 建図 信 (WATANABE, Kiyo: 〒673 英原保押石市場かた五丁目) (74) 代理人 が増土 昭日朝 学生、外 (ASA) 〒540 次原列大学形式系統可含丁目 (81) 沿連盟	1)(JP/JP) 2-63 Hyogo, (JP) (JP/JP) E8-22-31 Hyogo, (JP) shi)(JP/JP) 2TE21-8 Hyogo, (JP) shi)(JP/JP) 15041 Hyogo, (JP) HINA, Sohta et al.) E3728 NSEA Osaka, (JP)), DE(ROMERN), FE(ROMERN)

(54) Title: HYDROXYSTYRENE DERIVATIVES

(54)発明の名称 ヒドコキシステレン誘導体

$$\bigcirc (X_1) = 1 \quad (A) \qquad \qquad CO-M-ME-CO- (AX)$$

(57) Abstract

the invention is related to hydroxystyrene derivatives and saits thereof represented by general formula (I) (wherein R³ and R⁴ are bound to each other to form -CONH-CS-S-, (II), (III) or (IV) (wherein R⁶ is (V) (wherein X¹ is H, halogen, methyl, ethyl, R⁷O- (wherein R⁷ is methyl or ethyl), nitro, aminosulfonyl, or amino and m¹ is 1 or 2), pyridyl, furyl or thisnyl and n¹ is an integer of 0 to 3) when R¹ and R² each represents phenyl, benzyl or phenethyl or when R¹ represents R⁵O- (wherein R⁵ is H, C₁-C₅ alkyl or benzyl) and R² represents benzyl or PhSCH₂; R³ represents cyano and R⁴ represents carbamyl or they may be bound to each other to form -CO-Y-CH₂CH₂ (wherein R⁵ is as defined above) and R² represents benzyl; or R³ and R⁴ are bound to each other to form (IV) (wherein R⁵ is as defined above) when R¹ and R² each represents C₁-C₃ alkyl). They are useful as effective ingredients of anti-allergic agents, 5-lipoxygenase inhibitors, antibacterial agents, tyrosine kinase inhibitors, UV absorbers, and reverse transcriptase inhibitors, and are also useful as intermediates for many organic compounds.

 $(R^1 \times R^2 : 7 x = N + K \times V$ のル基もしくはフェネチル基か、または $R^1 : R^5 = 0 - (R^5 : R \times C_1 - C_5 = 0$ のアルキル基またはベンジル基)、 $R^2 : K \times V$ ル基または $R^1 \times R^2 \times R^3 \times R$

-CONH SQ2 - # ≈ 12 -CO-N-C-S- (R* : NH(CH2)n1 R*

(B)(I1)=1 (I1 :E、ハロゲン、メチル基、 R7 0- (R7 :メチル基 口蓋、アミノスルホニル基またはアミノ基、 または2)、ピリジル等、フリル等またはチエニル基、 n1 : 0 ~ 3 の整数); R1 、 R² :フェニル 基、ベ ンジル基またはフェネチル基か、または R1 : ($\mathbf{R}^{\mathbf{g}}$:前記と同じ)、 $\mathbf{R}^{\mathbf{g}}$:ペンジル基のときは、 \mathbb{R}^3 :シアノ基、 \mathbb{R}^4 :カルパモイル基、または \mathbb{R}^4 と R⁴ とはたがいに結合して-CO-Y-CH₂C H₂- (Y: Q ま たは-NE-) または-CO-N-NE-CO-: R1 、 R7 : C; C; のアルキル基のときは、 R3 と R4 とはたがいに 結合して -CO-Y-C-S-(д1 、 26 : 前足と同じ)) 皮 YH(CH2)a1

わされるヒドロキシスチレン誘導体またはその塩であって、抗アレルギー剤、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、 抗菌剤、チロシンキナーゼ阻害剤、素外線吸収剤および逆転写摩素阻害剤の育効成分として有用であり、また多くの有機化合物の中面体としても育用な化合物である。

情報としての用途のみ

PCIに基づいて公民される福華市政のパンフレット第1度にPCI的管理を受定するために使用されるコード

デンマーク フィンランド

•

€.

L

様なと、 ・ では、 ・

(1)

明細

ヒドロキシスチレン誘導体

技術分野

本発明は、抗アレルギー作用、5-リボキシゲナーゼ阻 5 害作用、抗菌作用、チロシンキナーゼ阻害作用、紫外線 吸収作用および逆転写酵素阻害作用を有し、また多くの 有機化合物の中間体として有用な新規化合物であるヒド ロキシスチレン誘導体またはその塩、ならびにこれを有 効成分とする抗アレルギー剤、5-リボキシゲナーゼ阻害 か成分とする抗アレルギー剤、5-リボキシゲナーゼ阻害 が成分とする抗アレルギー剤、5-リボキシゲナーゼ阻害 が成分とする抗アレルギーが、5-リボキシゲナーゼ阻害

背景技術

本発明による化合物は文献未記載の新規化合物であり、本発明者らにより初めて合成されたものである。

15 発明の開示 -

本発明者らは、本発明の新規ヒドロキシスチレン誘導体が多くの有機化合物の中間体として有用であり、かつそれ自体抗アレルギー作用、5-リポキシゲナーゼ阻害作用、抗菌作用、チロシンキシナーゼ阻害作用、紫外線吸20 収作用および逆転写酵素阻害作用を有することを見出し、本発明を完成した。すなわち、本発明は一般式(I):

•

(式中、 R¹ および R² が同一または相異なるフェニル 基、ベンジル基またはフェネチル基を示すか、または R¹ が R⁵ 0-(式中、 R⁵ は水素原子、炭素数 1 ~ 5 の アルキル基またはベンジル基を示す)で表わされる基を 示し R² がベンジル基またはPhSCH₂ 基(Ph はフェニル基 を示す、以下同様)を示すときは、 R³ と R⁴ とはたが いに結合して-CONH-CS-S-、 -CONH--CONH-CS-S-、 -CONH-CS-S-

NH (CH₂) n¹ R⁶

(式中、 R⁶ は、 (X¹)m¹ (式中、 X¹ は水素原

T・ハロゲン原子、メチル基、エチル基、 R⁷ 0-(式中、
R⁷ はメチル基またはエチル基を示す)で表わされるア
ルコキシル基、ニトロ基、アミノスルホニル基またはア
ミノ基を示し、 m¹ は1または2を示す)で表わされる
基、ピリジル基、フリル基またはチエニル基を示し、

n¹ は 0 ~ 3 の整数を示す)で表わされる基を示し;
 R¹ および R² が同一または相異なるフェニル基、ペンジル基またはフェネチル基を示すか、または R¹ が
 R⁵ 0-(式中、 R⁵ は前記と同じ)で表わされる基を示

し R^2 がベンジル基を示すときは、 R^3 はシアノ基を示 L^3 し L^4 はカルバモイル基を示すか、または L^3 と L^4 と はたがいに結合して- L^4 に L^4

Рh

を示し; R^1 および R^2 が同一または相異なる炭素数 1 ~ 3 のアルキル基を示すときは、 R^3 と R^4 とはたがいに結合して-CO-N=C-S-

NH (CHz) n1 Rs

(式中、 n¹ および R⁶ は前記と同じ)で表わされる基を示す)で表わされるヒドロキシスチレン誘導体またはその塩に関する。

本発明の一般式(I)で表わされる化合物は塩基または酸5 と塩を形成することが可能であり、本発明の化合物の塩としては本発明の化合物と塩基または酸から造塩可能な任意のものが対象となる。具体的には、塩基との塩としてたとえば、(I)金属塩、とくにアルカリ金属、アルシニウムとの塩、(2)アンモニウム塩、(3)

- 10 アミン塩、とくにメチルアミン、エチルアミン、ジェチルアミン、トリエチルアミン、ピロリジン、ピペリジン、モルホリン、ヘキサメチレンイミン、アニリン、ピリジンなどとの塩があげられ、酸との塩として(1)無機酸、とくに塩酸、硫酸、リン酸、硝酸、炭酸などとの塩、(2) 有
- 15 機酸、とくに半酸、酢酸、プロピオン酸、コハク酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、乳酸、安息香酸、アントラニル酸、サリチル酸などのカルボン酸; p-トルエンスルホン酸、メタンスルホン酸などのスルホン酸; グリシン、メチオニン、リジンなどのアミノ酸などとの塩があ20 げられる。

これらの塩を抗アレルギー剤、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、抗菌剤、チロシンキナーゼ阻害剤、紫外線吸収剤または逆転写酵素阻害剤として使用するばあいには薬理学的に許容されるものを選ぶべきである。

 25 本発明の化合物の代表例として化合物 $(1)\sim(45)$ を R^1 、 R^2 、 R^3 および R^4 、ならびに R^3 と R^4 とがたがい に結合して $^{-}$ CO $^{-}$ N $^{-}$ C $^{-}$ S $^{-}$ で表わされる基である

NH (CH₂) n 1 · R ●

(4)

ときは R^6 および n^1 を用いて第1表に示す。また化合物 $(1) \sim (45)$ の分子式、分子量、融点および元素分析値を第1表に併せて示す。なお化合物 $(1) \sim (45)$ を 1 H-NMR および IRで分析した結果を第2表に示す。

[以下余白]

5

	z	報告を	8.8	3.25	1.60	# **	2.81	9.41	2.7	1.0.	1.25	8.51	2.73	10.8	
<u>ુ</u>		英田	5.81	\$.05	8 .88	20.5	=======================================	. 55 . 55	8.56	2.65	3.63	8.75	8.83	1.87	_};
公 年 (%)	H	理論值	8.88	4.59	4.92	5.65	1.11	4.25	8.49	4.11	4.90	5.8	4.87	3 .	
*	F	突厥征	3.95	1.11	6.03	\$. 80	4.71	1.41	1,61	3.83	5.03	5.18	1.81	6.18	\ <u>*</u>
		理論は	67.84	69.04	83.27	81.48	72.88	56.55	84.11	81.81	51.44	63.18	70.89	74.82	
	C	XXXX	66.18	69.87	88.49	83.88	72.68	56.87	54.82	62.08	58.08	68.37	70.68	14.50	_
1	16 点	3	220~222	229~225	223~225	179~161	208~209	181~061	181~581	161~168	087~621	210~213	181~981	155~158	
	分子集		189.50	417.55	319.48	417.48	481.57	183.54	176.49	182.61	481.80	198.51	875.46	166.67	
•	4 年		Cz Hs NO2 S2	CM His NO2 S2	Cn His NO2	Cn Hn NO2	Cz Hz NO. S	Cu Ho NOs Sa	Co Ha NO3 S3	CM His NOs Ss	C21 H21 NO3 -53	C21 H21 NO1 S2	Cr Ho NO3 S	Cz Hz NO, S	
	Ē		1	1	1	1	ı	1	١		1	1	1		_{
	R.		1	ŀ	1	1	1	1	1	1	ł	ι	ı	ĭ	}
	œ.		1-C2-S-	- S-S)-200-			-10S	- S-SJ-BNDJ-	- 8-83-8MO	-00MH-CS-S -	- 8-8-	- 8-83-1			
	3∠	<u> </u>	COMBI	\$	- COME	CONIS	-0048	8	8	8-	-DOME	INCO	- BACO -	要8-	_{
	₹		£	PLCH	£	PiCH	PhOH ₂	PhSCH	PhSCH	PhSCH ₂	PhSCH ₂	Pick	Presch ₂	PhsoH	
	<u>z</u>	:	£	PhOH	£	PhoHz	Pich	C2HsO.	9	Picko	m—C4He0	n-C4H90	8	PhOH,0	
	化合物	#	1	4	m	4	Ŋ	9	7	80	O	01	7	13	}

--

「酌買より続く

CK. COME2

đ

£

2

CAY, CONNE

SE SE

₽

=

E E

<u>7</u>€

夏

25

=

=

=

양정

PCA

2

n-CeHao

=

CK. CONTR

Pic Pic

C2/450

7

Prof

왕

ដ

報

器器

2

CA COMP

Ž

呈

2

至

유

7

£

£

2

至

<u> 유</u>

27

	間間にり続く)				((1	(1	(
ត	2	PhscN ₂	-CO-14-C-O- MB (CR2.)n1 Re		-	C2 Hg N2 O4 S2 488.52 244 ~248	488. 52	244 ~248	6 0.54	60.27	4.27	4.14	6.02	\$
#	C1H50	PhSCH ₂	-00-11-0-0- IH(CH2)n1R6	Æ		Ck Hunt of St	Sr 478.62	181 ~ 181	65.18	15.52	9.01	\$.08	5.58	5.88
2	a - C ₄ Hs0	Placella	00-14-Q-9- NH(CH2)n'Re	£	m	Ca Ha Na Os Sz	S 2 504.67	175 ~178	66.17	88.88	6.83	5.89	5.84	5.55
2	n - C4H50	PiCR	CO-N-O-B- NH(CH2)n'R*	Æ	-	Ca Ha N. O. S	472.81	144 ~146	11.41	11.17	80.	6.97	5.68	5.93
=	PhOH ₂ 0	Ph3CH ₂	-00-14-C-S- IHI (CH2) nº R ⁶	(\$		CB HM N: O: S3 641.71 162 ~168	544.71	152 ~158	64.23	88.88	4.57	17.7	4.86	5.14
=	1-6147	1-Calt	CO N-C-S- ISI (CR1,)n' R*	£	0	CR HR Nr Or S	380.50	218 ~216	18.81	88.45	6.8	6.86	1.68	7.36
2	1-Cally	1-CsH	-CO-N-C-S- IM (CII2)n' R*	£	-	CE HE N2 O2 S	191.68	120 ~138	10.11	70.03	. 5	8.84	7.27	7.10
*	1-044	1—C2H7	-00-K-0-6- ISI (CII»)a' R	£	7	Cz HB Nz Oz S	99.107	144 ~146	10.48	70.50	1.02	16.91	7.88	65 65 65
2	1-Calb	1-CsH2	-00-14-Q-9- NB(CH ₂) ₁₁ R ⁶	å	-	CRHS N2 O2 SF	412.52	172 ~176	81.78	88. 88	7.7	8.11	9	8.79
=	1-C1H1	1-041	-00-14-Q-9- 128 (CH2) n' R ⁶	₽-©	m	Cz Hz Nz Oz SC	421.57	184 ~188	64.58	64.40	16.3	6.87	1. 1	6.58
5	1-631/1	1-04ty	-00-14-C-S- NM (CN1,) p.1 R ⁶	2 - O	-	Cu Hanz Or SC4: 488.41	463.41	140 (C)(R)	69. 47	28.61	6.48	5.22		• 0.
}				}	}		}		\	}	(文) (文)	(次員~院		{

(配面上りはく)

	٠.	٠.	
,	ю	а	
ı	c		,

是)	(前買より競く)			}	}		}	*	}	}	}	. {	\ \ \	.{
=		1-CaH7	00-4-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00	O) OOK		CM HR Nr Ot S	451.55	169~174	61.62	67.30	8.	99.9	7.88	\$.05
2	1-Cally	I-CaNy	4-0-6-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-	15	1 0	CM Ha Ne Or S	404.55	166~157	2.8	3.5	6.3	£.	6.47	:
3	1-Calty	1-6,44	-00-14-00- FH (GR2) 14 ¹ R ²	(S)	-	Ca He Ns Ot S	19.07	131~131	97.00	12.80	7.6	5.78	2.2	9.20
7	1-C3H7	0 450-1	0-14-0-0- ME(CR2)n ² R ²	Ø>603NRe 1		Cn Ha N, O, 81	474.60	105~109	54.73	18.84	2.5	6.76	1.8	3.
3	1-Cally	1-04	-00-14-0-3- (B)(CRs)n'R'		-	CR Hp Ns Or S	101.56	(## C+)##)	67.68	87.48	3.	3.	10.61	10.26
3	1-03	-Catt	-0-14-00- 14 (A13) (A13)	Ç	7	C21 HM Ns Os 8	11.11	110-180	2. 18 18. 18	18.39	6.27	#. T	7.41	7.28
3	1-Cali	#50-1	-07-14-07- FER (CE2) In F. R.	Ç		Cal Haine Or St	100.55	#I~#I	68.81	2	6.18	2.	F. 3	7.00
3	1-Cally	1-C4H	-00-14-0-9- 141 (073) 14 R ⁸	© ₹		CR HB N, Or S	396.42	#II~III	6.5	66.82	9.4	6.87	#	10.01
					\dashv			1	1					

(9) 第 2 表

		7
化合物 番号	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	IRスペクトル (cm ⁻¹)
1	CDC13 /DMSO-ds =1/1;7.3~7.7(13H,m), 9.01(1H,br), 13.4(1H,br)	KBr: 3540, 3150, 3050, 1700, 1590
2	CDC23 / DMSO-ds =1/1;4.03(4H.s) , 7.0 ~ 7.4 (13H.m) , 9.27(1H.br) , 13.55(1H.br)	KBr:3330、3300、1680、 1570
3	CDC23 /DMSO-ds -1/1;8.7~7.8(18H.m), 8.33(1H.s), 8.6(1H.br), 10.4(1H.br)	KBr:3550、3180、3050、 1695、1620、1590
4	CDCV3 / DMSO-ds =1/1;4.05(4H.s) \ 6.5 ~7.3 (18H.m) 7.45(1H.s) \ 9.0(1H.br) \ 10.2(1H.br)	KBr;3880、3200、1885、 1585
5	CDCN ₃ /DMSO-de =1/1;3.97(4H.s) , 7.1 ~7.8 (16H.m) , 7.75(1H.s) , 9.5(1H.br)	KBr; 3450、 3200、 3060、 1680、 1600
6	CDC23 /DMSO-ds =2/1;1.40(3H,t) , 4.10(2H, q), 4.18(2H,s), 4.70(2H,d), 7.0 ~7.7(15H, m), 9.1 ~9.6(1H,br), 9.7 ~10.0(1H,br)	
7	CDCR ₃ /DMSO-ds =1/1;4.15(2H.s) , 8.9(2H.s) , 7.0 ~8.8(8H.m) , 10.0(2H.br)	KBr;3440、8260、1670、 1575
8	CDCP3 /DMSO-de =1/1:4.18(2H.s) , 5.18(2H.s) , 8.8 ~7.8(13H.m), 9.7(1H.br)	KBr; 3520, 3120, 3050, 2850, 1675, 1570
9	CDCR ₃ / DMSO-ds =1/1;0.98(3H.t) , 1.2 ~1.9 (4H.m), 4.05(2H.t), 4.17(2H.s), 8.97(2H.s), 7.0 ~7.3(5H.m), 7.42(1H.s), 9.45(1H.br), 13.4(1H.br)	KBr;3480、3130、3050、 2850、1675、1570
10	CDC73 / DMSO-ds =1/1;0.95(3H.t) \ 1.3 ~2.0 (4H m) \ 3.93(2H.s) \ 4.02(2H.t) \ 6.8 ~7.4 (7H m) \ 7.45(1H.s) \ 9.28(1H.br)	KBr; 8480, 3180, 3020, 2950, 2850, 1685, 1570
11	CDC#3 /DMSO-ds =1/1:4.19(2H.s) , 6.7 ~7.8 (12H.m) , 9.8(2H.br), 10.3(1H.br)	KBr: 3420, 3180, 1705, 1590
•	CDC23 / DMSO-ds =1/1:4.22(2H.s) . 5.25(2H.s) . 8.7 ~ 7.7(16H.m) . 8.87(1H.d) . 9.3(1H.br) . 10.3(1H.br)	KBr: 3505, 3150, 3080, 3050, 3020, 1670, 1615, 1580
		(次百へ続く)

(次頁へ続く)

(前頁より続く)

, ****	Δ ν κτ \ /	
13	CDC43 / DMSO-ds =1/1;3.97(3H.s) . 4.00(2H.s) . 6.7 ~ 7.8(11H.m) . 8.77(1H.d) . 9.2(1H.br) . 10.4(1H.dr)	KBr; 3400、3170、3060、 1890、1820、1810、1580
14	CDC43 / DMSO-ds =1/1:0.94(3H.t) \ 1.3 \times 1.9 \ (4H.m) \ 8.94(2H.s) \ 4.00(2H.t) \ 8.5 \times 7.5 \ (12H.m) \ 8.9(1H.br) \ 10.4(1H.br)	KBr; 3160, 3130, 3080, 3020, 2950, 1885, 1610
15	CDC&s /DMSO-ds =1/1:7.3~7.8(12H.m), 7.85 (2H.s), 8.15(1H.s), 9.25(1H.s)	KBr: 3500, 3475, 8300, 3200, 2205, 1710, 1580
16	CDC43 /DMSO-ds =1/1;4.00(4H.s) . 7.1 ~7.8 (10H.s) . 7.4(2H.br) . 7.57(2H.s) . 7.90(1H.s) . 9.5(1H.br)	KBr: 8400、 3820、 2205、 1660、 1565
17	CDC13 / DMSO-ds =1/1;2.93(2H.t-d) , 4.00(4H.s), 4.30(2H.t), 7.0 -7.3(13H.m), 9.0(1H.br)	KBr: 3360、1720、1645、 1590
18	CDC43 /DMSO-ds =1/1:2.77(2H.m) \ 3.30(2H, m) \ 3.97(4H.s) \ 6.8 ~7.5(13H.m) \ 7.8(1H.br) \ 8.8(1H.br)	KBr; 8400、 3200、 2900、 1685、 1640、 1600、 1580
19	CDCA3 / DMSO-ds =1/1:7.0~8.0(18H.m) \ 8.48 (1H.s) \ 8.53(1H.s) \ 9.3(1H.br)	KBr: 3530, 3220, 3080, 1720, 1660, 1620, 1570
20	CDC13 / DMSO-ds =1/1;4.00(4H.s) . 7.0 ~7.9 (16H.m) . 8.3(1H.s) . 8.35(1H.s). 9.8(1H.br)	KBr;3150, 3060, 3020, 1700, 1655, 1820, 1570
21	CDC/3 /DMSO-ds =1/1:1.43(3HLt) , 8.97(2H.s), 4.12(2H.q), 7.1 ~7.3(8H.m), 7.43(2H.br) , 7.80(1H.d), 8.00(1H.s), 9.30(1H.br)	KBr:3520、3380、3170、 2205、1885、1575
22	CDCAs / DMSO-ds =1/1;8.87(3H.s) \ 8.93(2H.s) \ 7.1 \sim 7.8(6H.m) \ 7.40(2H.br) \ 7.80(1H.d) \ 7.98)(1H.s) \ 9.5(1H.br)	KBr;3500、3370、3170、 2200、1665、1570
23	CDC13 / DMSO-de =1/1;3.92(2H.s) 、7.06(1H.d) 、7.1 ~ 7.3(5H.m) 、7.4(2H.br) 、7.58(1H.d) 、7.87(1H.s) 、9.4(2H.br)	KBr: 3440, 3310, 3250, 2210, 1880, 1590, 1570
24	CDC13 /DMSO-ds =1/1;3.90(2H.s) 、7.1 ~7.8 (12H.m) 、8.38(1H.dd) 9.9(2H.br)	KBr;3480、3170、1710、 1850、1800、1570
25 ~~~	CDCFs / DMSO-ds =1/1;4.75(2H.d) . 7.8 ~7.7 (18H.m) . 5.8('H.br). 9.84(1H.t)	KBr:3570, 3200, 2850, 1890, 1685, 1810, 1570
		(冷質へ強ノ)

(前寅	より続く)	
26	CDC23 /DMSO-ds =1/1;4.00(4H,s) , 4.82(2H,d) 7.1~7.3(18H,m)9.0(1H,br), 9.78(1H,t)	KBr:8300, 3200, 3010, 2880, 1880, 1810, 1590 1570
27	CDC43 / DMSO-de =1/1;4.13(2H.s) . 4.72(2H.s) . 8.37(2H.d) . 6.90(2H.s) . 7.2 ~ 7.5(6H.s) . 7.57(1H.d) . 9.8(8H.br)	KBr;3550、3180、2800、 1680、1620、1580
28	CDC23 /DMSO-de =2/1;1.40(8H.t) , 4.10(2H.q), 4.18(2H.s), 4.70(2H.d), 7.03~7.73(15H.m), 9.10~9.80(1H.br), 9.7~10.0(1H.br)	
29	CDC43 / DMSO-ds =1/1;0.97(SH.t) \ 1.3 ~2.0 (4H.m) \ 4.03(2H.t) \ 4.13(2H.s) \ 4.72(2H.s) \ 6.9 ~7.5(13H.m)	KBr:3520、3200、3050、 2950、2880、1680、1615、 1595
30	CDC(3 / DMSO-ds =1/1:1.02(3H.t) \ 1.3 ~1.9 (4H.m) \ 4.08(2H.s) \ 4.08(2H.t) \ 4.59(2H.s) \ 6.88(2H.s) \ 7.1 ~7.7(11H.m) \ 8.0(1H.br)	KBr:3520_ 3200_ 3020_ 2900_ 2870_ 1670_ 1590
31	CDC#3 /DMSO-ds =1/1;4.17(2H.s) \ 4.87(2H.s) 5.17(2H.s)\ 8.9 ~7.8(18H.m)\ 9.8(2H.br)	KBr:3500, 3200, 3060, 2770, 1680, 1830, 1 0 10, 1590
32	CDCA ₃ ; 1.30(12H.d) \ 3.12(2H.m) \ 7.10(2H.d) \ 7.41(2H.s) \ 7.52(1H.br) \ 7.90(1H.s) \ 10.21(1H.br)	
33	CDC43 / DMSO-ds =10/1;1.20(12H.d) 、3.30(2H.m)、4.70(2H.s)、7.13(2H.s)、7.30(5H.m)、7.56(1H.s)、9.30~9.80(1H.br)	
34	CDC13 / DMSO-da -10/1;1.23(12H.d) 、2.98(2H.t)、3.40(2H.m)、3.80(2H.q)、7.20~7.40(7H.m)、7.53(1H.s)、8.40~8.70(1H.br)、9.45(1H.t)	
35 :	CDCf ₃ ; 1.23(12H.d), 3.36(2H.m), 4.76(2H.d), 6.86~7.50(6H.m), 7.67(1H.s), 7.90~8.40 (1H.br), 9.23~9.66(1H.br)	
36	CDCf ₃ /DMSO-ds =10/1;1.26(12H.d) \ 3.36(2H.s) \ 4.70(2H.s \ 7.20(2H.s) \ 7.33(4H.s) \ 7.07(1H.s) \ 8.00~8.40(1H.br) \ 9.10~9.70(1H.br)	
-,		(次頁へ続く)

(前	頁	よ	ŋ	統	<)

(12)

,~~~	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	
37	CDC13 / DMSO-ds =10/1:1.23(12H.d) , 3.33(2H.m), 4.70(2H.d) , 7.20~7.47(5H.m), 7.87(1H.s), 7.80~8.20(1H.br) , 9.20~9.80(1H.br)	
38	CDCls / DMSO-ds =10/1:1.18(12H.d) = 3.33(2H, m) = 8.78(3H.s) = 4.70(1H.s) = 6.80(2H.d) = 7.16(2H.s) = 7.30(2H.d) = 7.80(1H.s) = 7.85 = 8.20(1H.br) = 9.00 = 9.80(1H.br)	
39	CDCf3 / DMSO-ds =10/1;1.23(12H,d) , 2.33 (3H,s), 3.38(2H,m), 4.70(2H,d), 7.06~7.28 (6H,m), 7.68(1H,s), 8.0 ~8.3(1H,br), 9.30(1H,t)	
40	CDC13 / DMSO-ds =10/1;1.23(12H.d) , 3.36 (2H.m), 4.87(2H.d), 7.18(2H.s), 7.50(1H.s), 7.80(2H.d), 8.20(2H.d), 8.2 ~8.6(1H.br), 9.67(1H.br)	
41	CDCI: DMSO-ds =10/1; 1.23(12H.d), 3.16 (2H.s), 3.33(2H.m), 4.80(2H.s), 6.96 ~ 7.90(7H.m), 8.0~ 8.4(1H.br) 9.63 ~ 9.76(1H.m)	
42	CDC43 / DMSO-ds =10/1:1.26(12H.d) . 3.30 (2H.s) . 3.36(2H.m) . 4.66(2H.d) . 6.63 (2H.d) . 7.05(2H.d) . 7.20(2H.s) . 7.56 (1H.s) . 8.4~ 8.8(1H.br) . 9.5~ 9.7(1H.br)	
43	CDCAs / DMSO-ds =10/1:1.27(12H.d) . 3.36 (2H.s) . 4.80(2H.d) . 6.36(2H.s) . 7.26 (2H.s) . 7.43(1H.s) . 7.73(1H.s) . 7.8~ 8.3(1H.br) . 9.1~ 9.5(1H.br)	
44	CDC23 / DMSO-ds =10/1;1.28(12H,d) & 3.36 (2H,m) & 4.98(2H,d) & 8.9~ 7.3(5H,m) & 7.73(1H,s) & 7.8~ 8.4(1H,br) & 9.40 (1H,t)	
4.5	CDC13; 1.23(12H.d), 3.23(2H.m), 4.86(2H.d) 7.06 ~ 7.46(5H.m), 7.88(1H.d), 7.78 (1H.s), 8.50(1H.d), 8.7~ 9.1(1H.br)	•

本発明の一般式(I)で表わされる化合物を合成する方法は、該化合物をうることができる方法であればとくに限定されるものではなく、かかる合成法の具体例としては、たとえばつぎの(a)、(b)および(c)に示す方法があげられる。

5 a 本発明の一般式(I)で表わされる化合物は一般式(I):

$$R \to 0 \xrightarrow{R^8} C \to 0 \tag{10}$$

(式中、 R^{12} はシアノ基、 R^{14} はカルバモイル基を示すか、または R^{12} と R^{14} とはたがいに結合して $-CO-Y-CH_2CH_2-(式中、Y は酸素原子または<math>-N(COR^{15})-$ (式中、 R^{15} は水素原子または炭素数 $1\sim 3$ のアルキル

•

基を示す)、-CO-M-NHCO-、-CONH-CS-S-、-CONH Ph

または-CONH SO2 - を示す) で表わされる化合物、

または一般式図:

$$0 \longrightarrow N + (CH_2)_{\mathbb{R}^2} + R^{16}$$

5 (式中、 R¹⁶ は ② (X²) m² (式中、 R² は水素原子、ハロゲン原子、メチル基、エチル基、 R¹⁷ 0-(式中、 R¹⁷ はメチル基またはエチル基を示す) で表わされるアルコキシル基、ニトロ基、アミノスルホニル基またはアミノ基を示し、 n'は1または2を示す) で表わされる基、ロ² は U ~ 3 の整数を示す) で表わされる化合物とを無触媒下で、あるいは酸または塩基を触媒として縮合することにより合成することができる。

ウムブチラートなどのアルカリ金属アルコラート;水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属水素化物などがあげられる。

なお、無触媒下、または使用した触媒により R^{ID} のア ⁵ ルキル基、エーテル基を含むアルキル基、ベンジル基、 アシル 基またはトリアルキルシリル基が反応生成物内に 残っているばあいには、これらを脱離することにより目 的物をうることができる。これらの脱離法としては、

Ru がアルキル基、エーテル基を含むアルキル基である

10 ばあいには、塩化アルミニウム、三臭化ホウ素などのルイス酸類、臭化水素、トリクロロ酢酸などのプロトン酸類を用いる開裂法、あるいはその他のエーテル開裂法などがあげられる。また RD がペンジル基であるばあいには、前述のエーテル開裂法に加えてパラジウム炭素など

- 15 の貴金属触媒を用いる接触選元法などにより脱離することができる。 RD がアシル基であるばあいには、水酸化ナトリウムなどのアルカリ金属水酸化物、あるいは水酸化パリウムなどのアルカリ土類金属水酸化物などの塩基を用いて加水分解することにより脱離することができる。
- 20 RD がトリアルキルシリル基であるばあいには、水、メタノール、酸またはファ索イオンなどにより脱離することができる。またN-アシルラクタムを使用して反応させたばあい、そのアシル基が生成物内に残っているときには水酸化ナトリウムなどのアルカリ金属水酸化物などの25 塩基を用いて加水分解することにより脱離させ、目的物
 - (b) また、本発明の一般式(I)で表わされる化合物は、 イスター (0.1ster)らの方法 (ヘルペテイカ・キミカ・

をうることができる。

•

アクタ (Helv.Chim. Acta) 、40、1242(1957)) 、ホーウィー (G.A.Howie) らの方法 (ジャーナル・オブ・メデイシナルケミストリー(J.Hed. Chem.)、17,840(1974)) 、ワムホッフ (H.Wamhoff)らの方法 (シンセシス (Synthesis) 、 831 (1978))などにしたがって、一般式(V):

$$HO \xrightarrow{K_{R}} CHO$$
(A)

(式中、 R¹⁸ および R¹⁹ は同一または相異なる炭素数 1 ~ 3 の アルキル基、フェニル基、ベンジル基またはフェ 10 ネチル 基を示すか、または R¹⁸ は R²⁰ 0-(式中、 R²⁰ は水素原子、炭素数 1 ~ 5 のアルキル基またはベンジル基を示す) で表わされる基を示し、 R¹⁹ はベンジル基またはPhSCH₂ 基を示す) で表わされるベンズアルテヒドと、一般式 (M):

 $(Ar)_3 P - \begin{pmatrix} R^{21} \\ R^{22} \end{pmatrix}$

(式中、 $Arはアリール基、 <math>B^{21}$ はシアノ基、 B^{22} はカルバモイル基を示すか、または B^{21} と B^{22} はたがいに結合して- $CO-Z-CH_2CH_2-$ (式中、Z は酸素原子または-NH-を示す)、-CON-NH-CO-、-CONH-CS-S-、-CONH-CS-S-

20 または-CONH SO2 - を示す) で扱わされるイリド

または一般式偏:

(EZ)

10 なお、本合成法は、いわゆるウイッテイヒ反応を用いるものであるが、上記一般式(V)と反応させるイリドとしては上記の一般式側や側で表わされる化合物以外にトリプチルホスフィンなどのトリアルキルホスフィン、トリフェニルアルシンなどのトリアリールアルシンから誘導 されるイリドも同様に用いることができる。

(C) 本発明の化合物の一実施態様である一般式[]:

$$\begin{array}{c|c}
R^{25} \\
\hline
HO \\
R^{25}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH \\
\hline
N \\
NH(CH_2) \\
R^{27}
\end{array}$$

(式中、 R^{25} および R^{26} は同一または相異なる炭素数 1 ~ 3 の アルキル基、フェニル基、ベンジル基、またはフェネチル基を示すか、または R^{25} は R^{26} 0-(式中、 R^{26} は水素原子、炭素数 1 ~ 5 のアルキル基またはベンジル基を示す)で表わされる基を示し、 R^{26} はベンジル基またはPt SCH₂ 基を示し、 R^{27} は (X^4) R^4 (式中、

R⁴ は水素原子、ハロゲン原子、メチル基、エチル基、R²⁸ 0- (式中、R²⁹ はメチル基またはエチル基を示す)で表わされるアルコキシル基、ニトロ基、アミノスルホニル基またはアミノ基を示し、 g⁴ は1または2を示す)で表わされる基、ピリジル基、フリル基またはチエニル基を示し、 n⁴ は 0 ~ 3 の整数を示す)で表わされる化合物はオーマー (M.T.OMAR) らの方法 (アクタ・キミカ・アカデミカ・サイエンティアラム・ハンガリカ (Acta. Chim. (Budapest))、88、359(1974);インディアン・プ・ナル・オブ・ケミストリー (Ind.J. Chem.)、20B、849(1981))にしたがって、一般式図:

(式中、 R³⁰ および R³¹ は同一または相異なる炭素数 1 ~ 3 の アルキル基、フェニル基、ベンジル基またはフェ ネチル 基を示すか、または R³⁰ は R³² 0-(式中、 R³² は 水素原子、炭素数 1 ~ 5 のアルキル基またはベンジル基を示す) で表わされる基を示し、 R³¹ はベンジル基または PhSC H₂ 基を示す) で表わされる化合物か、または一般式(X):

(式中、 R^{SS} および R^{SA} は同一または相異なる炭素数 1 ~ 3 のアルキル基、フェニル基、ペンジル基またはフェネチル基を示すか、または R^{SS} は R^{SS} 0 - (式中、 R^{SS} は

20

(18)

水素原子、炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基またはベンジル基を示す)で表わされる基を示し、 R^{34} はベンジル基または $PhSCH_2$ 基を示し、 R^{35} は炭素数 $1\sim 3$ のアルキル基を示す)で表わされる化合物と、一般式 (XI):

H₂ N (CH₂) n⁵ R³⁷

(IX)

本発明の前記一般式(I)で表わされる新規ヒドロキシス 5 チレン誘導体またはその塩は、多くの有機化合物の中間 体として有用であり、また抗アレルギー剤、5-リポキシ ゲナーゼ阻害剤、抗菌剤、チロシンキナーゼ阻害剤、紫 外線吸収剤および逆転写酵素阻害剤として有用である。

したがって前記ヒドロキシスチレン誘導体はその抗アレルギー作用より、抗アレルギー剤などとしての用途が期待できる。5-リポキシゲナーゼ阻害作用より、抗喘息剤、抗炎症剤、乾癬治療剤、予炎治療剤、心筋梗塞予防剤などとしての用途が期待できる。抗動作用より、抗菌剤としての用途が期待できる。チロシンキナーゼ阻害作用より、抗喘息剤、抗炎症剤、制癌剤、

25 シキナーゼ阻害作用より、抗喘息剤、抗炎症剤、制癌剤、 発癌防止剤、癌転移防止剤、神経用剤などとしての用途 が期待できる。紫外線吸収作用より、日光紅斑点の防止、有提高分子材料の紫外線による劣化防止などとしての用途が期待できる。また逆転写酵素阻害作用より、ウィルス感染症治療剤としての用途が期待できる。

以下、動物実験により前記作用について詳しく述べる。 なお、化合物番号は第1妻および第2妻の化合物番号に 対応するものである。

抗アレルギー作用は、受動皮膚アナフィラキシー
(passive cutaneous anaphylaxis、以下PCA という) 反
の 応に対する抑制試験、アナフィラキシー性気道反応に対する抑制試験および気道収縮反応に対する抑制試験によ
り明らかにした。

1) ラット同種PCA 反応に対する抑制作用

抗血清の作製はモタ(1.Mota)の方法(イムノロジー 15 (Immunology)、7、681(1984))、PCA 反応は丸山らの 方法(日本業理学会誌、74、179(1978))に準拠して行 なった。

抗血清の作製

生理食塩水に溶解した卵白アルブミン溶液(2 ㎏/ ml) をウイスター系雄性ラット(体重 200~ 280g)の両大 100g体重の割合で筋肉内注射し、同時に百日ぜき死菌(Bordetella pertussis 、 2 × 10 kl 個/ ml、千葉県血清研究所)を1 ml/ラット腹腔内投与した。 窓作12日後、エーチル麻酔下で腹部後大動脈より採血し、25 血清を分離して -80℃で保存した。

PCA 反応

ウイスター系雄性ラット(体重 180~ 210g)を1群 4匹として用いた。背部を除毛し、生理食塩水で32倍に

希釈した抗血清を背部皮内の4ヶ所に 0.05 型ずつ注射した。48時間後、生理食塩水に溶解した抗原卵白アルブミン(2 咳/型)とエバンスブルー(10g/型)との等容量混液を1 型ラット尾静脈内注射し、30分後エーテル麻酔下で放血致死させ、背部をはく離した。色素漏出した青染円の面積を測定し、対照群と比較して抑制率(%)を下記の式にしたがって求めた。その結果を第3表に示す。

10 A:対服群の青染円の面積

B: 被検化合物群の青染円の面積。

被検化合物は 0.2%ツイーン80を含む 2.5%アラビアゴム水溶液に懸濁したものを 0.5回/ 100g 体重の割合で抗原注射 1 時間前に経口投与した。対照群には溶媒の 3 を投与した。なお、陽性対照薬のトラニラストは抗原注射 3 0分前に経口投与した。第 3 表により本発明の化合物がすぐれた PCA 反応抑制作用を示すことがわかる。

[以下余白]

した。

第 3 表

化	合物番号	投与量 (或/) 以	抑制率 (%)
	2 3	1 0 0	2 9
	3 2	1 0 0	2 1
	3 3	1 0 0	5 0
	3 4	100	4 8
	3 5	1 0 0	4 3
	37	1 0 0	2 1
	3 9	1.00	6 5
	4 1	1 0 0	2 5
F	ラニラスト	. 300	4 0
<u> </u>			

(2) 能動感作モルモットのアナフィラキシー性気道反応 に対する抑制作用

デブリン(John P. Devlin)の方法(パルモナリー・アンド・アンティアレルジック・ドラックス

5 (Pulmonary and Antiallergic Drugs) (ジョン・ウィリー・アンド・サンズ John Viley and Sons) 社155 (1985)) にしたがって能動感作モルモットを用い、抗原

吸入によるアナフィラキシー性ショック死を観察した。

- 体電 250~ 350gの雄性モルモットの臀筋内および腹腔 10. 内に生理食塩水に溶解した卵白アルブミン各 100g/㎏ を注射し、3日後さらに 100g/㎏を腹腔内投与して追 加免疫を行なった。感作動物は3~4週間後に実験に供
- 1群4匹以上の感作モルモットを用い、前処置として 15 ヒスタミン依存性反応を抑えるためにピリラミン1 58/ 87を抗原吸入の30分前に皮下注射し、さらに10分前にヒ

第 4 表

		79 4 4K	•
化合	物番号	投与量(略/版)	防護効果 *
	3 5	1 0	2 / 4
	3 6	1 0 0	1 / 4
ė.	3 7	100	1 / 4
:	3 8	1 0 0	1 / 4
	3 9	1 0 0	1 / 4
	4 1	1 0	1 / 4
トラ	ニラスト	1 0 0	0 / 4
テオ	フィリン	3 0	2 / 4
コン	トロール		0 / 20

*: 生存匹数/供試匹数

用

③ 能動感作モルモットの気道収縮反応に対する抑制作

15 オレンジ (Orange) とムーア (Moore) の方法 (ジャーナル・オブ・イムノロジー(J.lmmunology)、 116...

392(1978)) にしたがい、モルモットに生理食塩水に溶 解した卵白アルプミン溶液(2g/虱)とフロイント完 `全 ア ジ ュ バ ン ト (デ ィ フ コ 社 製) と の 等 容 量 混 合 エ マ ル ジョンを1回/匹 腹腔内に注射し感作した。感作3~ 4 通後に抗原抗体反応に基づく気道収縮反応をコンツェ ット・レスラー (Konzett Rossier) 法(アーキブ・フ ィア・エクスペリメンテレ・パソロジー・ウント・ファ ルマコロジー(Arch.Exp.Path.Pharmak.)、 195、71 (1940)) に準拠して測定した。すなわち、感作モルモッ ト (1 群 5 匹) をウレタン (1.5g/㎏、腹腔内投与) 10 麻酔下に気管カニューを挿入し人工呼吸をほどこした。 さらにガラミン(1曜/は、静脈内投与)で自発呼吸を 停止させた。0.5%卵白アルプミン水溶液の1分間噴霧吸 入(ネプライザー)により気道収縮反応を惹起させ、こ のときの気道圧をトランスジューサーを介して記録した。 15 被 検 化 冷 物 は 抗 原 噴 霧 の 3 分 前 に 頸 静 脈 内 投 与 (i.v.) し た。または2時間前に経口投与(p.o.)した。陽性対照薬

案効評価は、最大気道収縮反応(%)を算出し、対照 20 群と比較して抑制率(%)を以下の式にしたがって求め て行なった。その結果を第5表に示す。

として喘息治療薬のテオフィリンを用いた。

A: 対照群の最大気道収縮反応

B: 被検化合物投与群の最大気道収縮反応

25 第 5 表により本発明の化合物がすぐれた気道収縮反応 抑制作用を示すことがわかる。

5 した。

10

4

第 5 表

化台	物番号	投与経路	投与量(mg/kg)	抑制率(%)
	7	i.v.	1	2 5
	8	i.v.	1	4 3
	9	i.v.	1	2 0
	1 1	i.v.	1	5 2
	1 1	р.о.	3 0	2 6
	1 2	i.v.	1	3 2
	2 6	i.v.	1	5 8
	3 2	i.v.	2	2 3
	3 3	i.v.	2	2 6
	3 7	i.v.	1.	2 1
	3 9	i.v. •	. 1	5 9
	4 2	i.v.	5	3 3
	4 3	i.v.	5	2 1
	4 5	i.v.	1	4 2
テオ	フィリン	i.v.	· 1	3 1

本発明の化合物による5-リポキシゲナーゼ阻害作用はオチ (K.Ochi) らの5-リポキシゲナーゼ活性測定法 (ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. Chem.) 、 258、5754 (1983)) を参考として測定

滅菌した 2 % カゼイン溶液 (pll7) を 5 叫/ 100 g 体重の割合でハートレー系モルモットの腹腔内に注射し、その 15時間後に磨殺し、腹腔浸出細胞を採取した。浸出細胞液中に混在した赤血球を 0.74 % アンモニウムを含む 17 m lk トリスー塩酸塩 (pll7.4)液で洗浄除去後、細胞を綴

20

•

Ų.

衝液 A (130m M Na Cd、 1 m M EDTA、 25m M リン酸ナトリウム、 pH 7.4) で洗浄した。洗浄細胞を緩衝液 B (50m M リン酸ナトリウム、 1 m M EDTA、 0.1% ゼラチン、 pH 7.4) に懸濁 (10⁸ 個/皿) し、超音波破壊したのち、10.000×g で 20分間冷却遠心分離した。さらにその上清を105.000×g で 60分間冷却遠心分離し、細胞質上澄液を酵素源とした。

反応被を 8.2 m とし、1 m M CaCl2 、1 m M 選 元型 グルタチオン(GSH)、2 m M ATP 存在下で酵素液と被検化合 10 物とを 30℃ 5 分間 プレインキュベートしたのち、20μ M 〔1 - ** C〕 アラキドン酸(0.1 μ Ci) を加えて 30℃ 5 分 間反応 させた。なお被検化合物はあらかじめエタノールに溶解し、反応液中のエタノール終濃度が2%となるようにした。対照群として、エタノールのみを反応液中に 15 加えた。

クロロホルム/メタノール(2/1:容量比)混液2.5 m と 40 m M クエン酸 0.8 m を加え反応を止め、この混液を振盪抽出し、有機溶媒層を N2 ガス気流下で蒸発乾固させた。一定量のクロロホルム/メタノール(2/1:容量比)に溶解後、シリカゲルプレート(商品名:

** Kiesel gel 80 P 2 5 4 、メルク社製)にスポットし、展開液(酢酸エチル/水/2・2・4-トリメチルペンタン/酢酸=11/10/5/2(容量比)の有機溶媒層)で生成物を分離した。生成物の放射活性の位置はラジオオートグラフィにより行ない、5-ヒドロキシ酸

(5-hydroxyeicosatetraenoic acid) (以下、5-HETEという) 相当部分をかき取り、その放射能を液体シンチレーションカウンターで測定した。

(27)

5-HETEの生成量を5-リポキシゲナーゼ阻害活性とし、対照群と比較して阻害率(%)を下記の式にしたがって求めた。

5 A:対照群の放射能値

B:被検化合物群の放射能値

第 6 表に本発明の化合物の 5-リポキシゲナーゼ阻害作用を示す。この結果から本発明による化合物は 5-リポキシゲナーゼを強く阻害することがわかる。

[以下余白]

10

(28)

第 6 表

				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
,	*			. *	
化合物	凌 度	阻害率	化合物	渡 度	阻害率
番号	(μ N)	(%)	番号	(µ N)	(%)
2	10	78	2 6	1	8 4
4	10	8 5	2 9	1	8 B
7	. 1	8 8	3 0	1	87
8	1	61	31 ·	1	49
9 .	1	91	3 3	10	8 2
10	1	2 3	3 5	10	89
11	1	87	3 6	10	84
1 2	1	84	37	10	89
1'3	1	8.6	3 8	10	8.8
14	1	2 7	3 9	10	87
16	Ť.O	28	40	10	8 7
2 0	10	88 .	41	10	8 9
2 2	10	8 3	4 2	10	8 8
2 3	10	8 5	43	1	53
2 4	1	48.	4 5	1	3 6
2 5	1	2 3			
		Ĺ]	

*: 反応液中の被検化合物の濃度

20

Ç

本発明の化合物のグラム陽性菌に対する抗菌力は日本 化学療法学会標準法(日本化学療法学会誌;第29巻, 76 - 頁 (1981)) に準じた方法により測定した。すなわち、グ ラム陽性菌については、ミューラーヒントン・プロス (Mueller Hinton broth) (ディフコ (Difco) 社製) 培地で培養後、同培地にて函数を約106 / 叫に調製した ものを接種用菌液とした。別にミュラーヒントン・アー ガー (Mueller Hinton Agar)、ディフコ(Difco) 社製) 培地に、被検化合物を2倍希釈で各濃度になるように加 10 え、寒天平板培地を作製し、これに前記接種用菌液を二 クローム線ループ (内径 1 頭前後) で 2 四程度画線塗抹 した。以上のように各被検閲を塑抹した寒天平板培地を 37℃で18~20時間培養し、被検菌の発育を判定した。最 小発育阻止濃度(minimal inhibitory concentration、 15 以下 MIC という)値は完全に被検菌の発育が阻止された 最低濃度をもって決定した。

また、抗酸性菌についてはグリセリン・ブイヨン培地 で培養後、同培地にて菌数約106/皿の接種用菌液を調 製し↓別に被検化合物を添加したグリセリン・ツァペッ ク寒天平板培地を作製し、これに接種用閣被を画線塗抹 この抗酸性菌を塗抹した寒天平板培地を37℃で40 ~42時間培養し、前記と同様にMIC 値を決定した。

その結果、ミクロコツカス・ルチア(Micrococcus luteus) IFO 13867、に対し化合物(1)、(2)、(4)、(1)、(5)、 16、19、20のNIC 値はそれぞれ 6 μg / 皿以下、 6 μg / ml以下、 6 µg / ml以下、 12 µg / ml、 60 µg / ml、 15 μ g / 则以下、50 μ g / 则、50 μ g / 则以下を示し、 パチラス・サブチリス (Bacillus subtilis) 1FO 3134に

対し化合物(1)、(2)、(1)、(日、(日、(日)、(2)、(41)の MIC 値はそれぞれ6 μ g / 回以下、6 μ g / 回以下、100 μ g / 回、15 μ g / 回以下、100 μ g / 回、50 μ g / 回、25 μ g / 回を示し、スタフィロコッカス・アウレウス(Staphylococcus aureus)IPO 12732に対し化合物(1)、(2)、(1)、(5)、(5)、(7)、(6)、(7)、(41)の MIC 値はそれぞれ12 μ g / 回、12 μ g / 回、25 μ g / 回、50 μ g / 回、15 μ g / 回以下、100 μ g / 回、100 μ g / 回、50 μ g / 回を示し、ミコバクテリウム・スメグマチス

15 下、 6 μg / 叫以下、 15 μg / 叫以下、 6 μg / 叫以下、 15 μg / 叫以下、 6 μg / 叫以下、 6 μg / 叫以下、 6 μg / 叫以下、 6 μg / 叫以下、 2 μg / 叫、 6 μg / 叫以下を示し、 本発明の化合物は グラム 陽性菌 および抗酸性菌に対して 有用であることが わかった。

20 本発明の化合物によるチロシンキナーゼ阻害作用は、カーペンター (G.Carpenter)またはコーエン (S.Cohen) らのチロシンキナーゼ活性測定法 (ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. em.)、254、4884(1979); ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(J.Biol.Chem.)、257、1528(1982))を参考として測定した。

上 ト 癌 細 胞 由 来 樹 立 株 A-431 (ATCC CRL1555)を 牛 胎 児 血 清 1 D 容 量 % 、ストレプトマイシン (50 μ g / ml) 、ベ

20

1.5

CおよびDとした。

ニシリンG(50国際単位/皿) およびカナマイシン (50 μg/ml)を含有するダルベッコ変法イーグル培地(日 水製薬餅製)中、37℃で5%CO2条件下で培養した。え られた細胞を上記のコーエンまたはカーペンターらの方 法に準じて処理し、上皮細胞増殖因子受容体ーチロシン キナーゼ複合体を含有する膜標品(以下、膜標品と略記 する)をえた。この農標品を可溶化することなく以下の 測定は用いた。

N-2-ハイドロキシエチルピペラジノ-N'-2-エタンスル ホン酸緩衝液(20mM、pH7.4)、MnCl2(1mM)、牛血滑 10 アルマミン (7.5μg) 、膜標品 (蛋白として10μg) にジメチルスルホキシド (以下、DMSOという) に溶解し - た試料を加え、0℃で5分間インキュペーション後、上 皮細胞増殖因子(以下、EG? と略記する)100mg を加え、 15

0 ℃で15分間インキュペーションした。ついで [γ + ³² P] ATP(3000Ci/mmo1 、 0.1μCi) を添加し、 最終 70μℓ とし、さらに 0 ℃で15分間のインキュベーシ ョン後、反応液50μlをワットマン3 MM/戸紙(ワットマ ン社製)に染みこませたのち、ただちにLO重量%トリク ロロ酢酸-10mMピロリン酸ナトリウム水塩液で反応を停 止した。戸紙を同液で充分に洗浄し、ついでエタノール で洗浄後、乾燥し、液体シンチレーション・カウンター を用いて戸紙に残存する放射能を測定し、この値をAと : した。同時に対照として、 EGP を添加しない反応、披験 25 化合物を添加しない反応、およびESFと被験化合物とを 添 加 し な い 反 応 を 行 な い 、 同 様 の 測 定 を 行 な い 、 各 B 、

チロシンキナーゼ阻害率は、下記の式にとり求めた。

(32)

阻害率(%) =
$$\frac{(C-D)-(A-B)}{C-D}$$
 × 100

第 7 表に本発明の化合物のチロシンキナーゼ阻害率を示す。この結果から本発明による化合物はチロシンキナーゼを強く阻害することがわかる。

[以下余白]

5

•

(33)

第 7 表

化合物	濃度 *	阻害率	化合物	濃度 *	阻害率
番号	(µ N)	(%)	番号	(µ M)	(%)
1	1	2 3	2 5	1 0	7 2
2	1	2 0	2 6	1 0	6 2
. 3	1	4 5	2 7	1	5 8
4	1	7 4	2 8	1	6 6
5	1	4 2	2 9	1	6 3
7	1 0	5 9	3 0	1	7 0
8	1 0	6 9	3 1	1 0	4 1
9	1 0	5 0	3 2	1	7 4
1 0	1	4 0	3 3	1 0	6 9
1 1	. 1 0	5 2	3 4	1	6 3
1 2	1 0	3 0	3 5	1	7 0
1 4	1	4 3	3 6	1 0	·5 9
1 5	1	1 0 0	3 7	1 0	8 3
1 6	1	1 0 0	3 8	1 0	8 5
1 7	1	2 5	3 9	1 0	4 3
1 8	1	8 7	4 0	1 0	2 1
1 9	; 1	7 4	4 1	1 0	7 0
2 0	1	4 6	4 2	1	8 5
2 1	1	9 8	·4 3	. 1 0	9 5
2 2	1	8 4	4 4	1	8 0
2 3	1 0	6 0	4 5	1 0	9 0
2 4	1	3 7			

*: 反応波中の被検化合物の過度

٠.

また、本発明の化合物は紫外線吸収作用を有するが、この作用により生体における日光紅斑(一般には日焼けと称される)の防止、有機高分子材料(たとえばプラスチック、ゴム、塗料など)などの紫外線による劣化防止、あるいは写真画像の紫外線による変褪色防止などを目的とした紫外線吸収剤としての用途が期待される。

本発明の化合物の紫外線吸収スペクトルを、溶媒としてメタノールを用いた通常の方法により測定し、モル吸光係数を算出した。その結果を第8表に示す。この結果から本発明による化合物はかなり強く紫外線を吸収することがわかる。

[以下余白]

(35)

第 8 表

化合物番号	д нах (пп)	モル吸光係数
	2 5 7	1. 8 7 × 1 0 4
4	3 6 1	1. 8.0 × 1.0 4
	2 7 1	2. 0 4 × 1 0 4
1 5	3 4 8	2. 1 1 × 1 0 4 ·
	2 4 9	1. 5 1 × 1 0 4
1 6	3 4 7	2 . 4 0 × 1 0 4
1 8	3 0 4	1.87×10 ⁴

₹* ---

: 1.

モロニーネズミ白血病ウィルス (Moloney-Hurine Leukeria Virus 、以下M-MLV と略称する) 由来逆転写酵素を用いて以下に明らかにした。

本発明の化合物をDMSOに100mMとなるように溶解し、 5 っいで該溶液をDMS0- 蒸留水混合液を用いて所定の濃度 にまで希釈し、被検化合物溶液として使用した。このと き DMSOの 適度としては 10% となるように、また反応開始 時におけるDMSOの最終濃度が19%となるようにDMSO-蒸 留水の混合比を調節した。このように調製した被検化合 10 物溶液と、50mMトリス塩酸緩衝液 (pH8.5)、8mM Ma Cf 2 30mMN Ct、50mMジチオスレイトール (和光純薬社製)、 0 .2mM チミジン-5'-トリフォスフェート (ファルマシア 社製)| および 6 U/ m M-YLV 由来逆転写酵素(ファルマシ ア 社 製) を 含 む 溶 液 を 37℃ 、 30分 間 プ レ イ ン キ ュ ベ ー シ ョンし、ついで、10μg/ыポリアデニン酸(ピー・エ 15 ル・パイオケミカルズ社製)、 0.810/ 血オリゴデオキ シチミジル酸 (ファルマシア社製) および10 μ Ci/山 〔メチル - ⁸日〕チミジン-5'-トリフォスフェート(ア マシャム・ジャパン社製、47Ci/mmol) を加えたものを 20 反応液とし、これをさらに37℃、30分間インキュペーシ ョンしたのち、氷冷して反応を停止させた。

デオキシリボ校酸中に取り込まれた放射能は、リンテリルらの方法(サイエンス(Science)第170 巻、第447~449 頁(1967))に準じて行なった。すなわち反応液の一部をDB-81 戸紙(ワットマン社製)に浸み込ませ、つぎに、この戸紙を5重量%NazHPO4 溶液で3回洗浄しさらに蒸留水、エタノールで順次洗浄後、乾燥した。この戸紙上に捕捉された画分に含まれる放射能を液体シン

(37)

チレーションカウンターを用いて計測し、被検溶液群の放射能値とした。被検溶液の代りに、被検化合物を含まない DMSO- 蒸留水を用いて、前記と同様な操作を行ない、計測し、えられた値を対照群の放射能値とした。被検溶 液の M-MLV 逆転写酵素阻害率をつぎの阻害率算出式より 求めた。

A: 対照群放射能值

B: 被検溶液群放射能值

10 本発明の化合物のH-MLV 由来逆転写酵素阻害活性の代表例を第9表に示す。この結果から、第1表で表わされる化合物はM-MLV 由来逆転写酵素に対し強い阻害活性を示し、逆転写酵素をもつレトロウィルスに対して充分な生育阻害効果を発揮できることが期待される。

[以下余白]

15

• .

(38)

第 5 表

	!		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1t	合物番号	漫度 [*](μ N)	阻害率(%)
	1	· 1	9 6
	2	- 1	9 5
	5	1 0	8 7
	6	1 0	9 8
	7	1	9 8
	8 .	· 1	9 8
	9	. 1	7 3
	10	1 0	6 1
	11	1	9 4
	15	1 0 .	. 5 9
	19	1	7 5
	2 0	1 0	9 7
	2 4	1	9 1
	2 6	1 0	7 6
	27	1	7 3
	3.1	1 0	6 1
	4 2	1 0	5 0
i		<u> </u>	1

*: 反応溶液中の本発明の化合物の濃度

(急性毒性)

ICR 系建性マウス (体重28~28g) を用い、1群6匹とした。化合物(1)~(45)を0.2 %ツイーン80を含む2.5%アラビアゴム水溶液に懸濁したものを0.1 回/10g体

重の割合で経口投与した。投与後2週間にわたり一般症状を観察して死亡例数/供試例数を求め、50%致死量LDsx (軽/kg)を推定した。その結果、本発明の化合物(1)~(45)は500 軽/kg投与でも死亡例が観察されず、化合物(1)~(45)のLDsx は500 軽/kg以上であると推定され、低毒性であることがわかった。

(調剤および投与量)

できる。

本発明の抗アレルギー剤、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、 抗菌剤、チロシンキナーゼ阻害剤、紫外線吸収剤または 逆転写酵素阻害剤の製剤としては、経口、経腸または非 経口的投与による製剤のいずれをも選ぶことができる。 具体的製剤としては錠剤、カブセル剤、細粒剤、シロッ プ剤、坐薬、軟膏剤、注射剤などをあげることができる。

本発明による抗アレルギー列、5-リポキシゲオ線の日本の規模を発展を発展を発展した。 大田 書別の 関係を発展した。 大田 書別の 関係を発展した。 大田 書別の 関係を発展した。 大田 書別の は、 大田 書

t.

また、本発明による抗アレルギー剤、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、抗菌剤、チロシンキナーゼ阻害剤、紫外線吸収剤、 5-リポキシゲナーゼ阻害剤、 抗菌剤、 5-リポキシゲナーゼ阻害剤、 抗菌剤、 5-リポキシゲナーゼ阻害剤、 逆転写酵素阻害剤、 薬外線吸収剤、 逆転 3 配容剤、 2 の他の 医薬を含むことができる。 このばあいな発明の 抗アレルギー剤、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、 抗菌剤、 チロシンキナーゼ阻害剤、 紫外線吸収剤または逆転写酵 窓阻害剤がその製剤中の主成分でなくてもよいこ 2 とはいうまでもない。

本発明による抗アレルギー剤、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、抗菌剤、チロシンキナーゼ阻害剤、紫外線吸収剤または逆転写酵素阻害剤は、一般に所望の作用が副作用を伴うことなく違成される投与量で投与される。

15 その具体的な値は医師の判断で決定されるべきであるが、有効成分である本発明の一般式(I)で表わされる化合物に換算して一般に成人1日当り10mg~10g、好ましくは20mg~5g程度で投与されるのが普通であろう。

なお、本発明の抗アレルギー剤、5-リポキシゲナーゼ20 阻害剤、抗菌剤、チロシンキナーゼ阻害剤、紫外線吸収剤または逆転写酵素阻害剤は有効成分としての一般式(I)の化合物で1 町~5 g、好ましくは3 町~1 gの単位の薬学的製剤として投与することができる。

つぎに本発明を実施例をあげて具体的に説明するが、 25 本発明はこれらの実施例に制限されるものではない。 実施例 1 (化合物(1)の合成)

3.5-ジフェニル-4- ヒドロキシベンズアルテヒド1.87 gとローダニン0.82gとをベンゼン100 回に溶解し、ビ

•

. .

ペリジン 0.1 回と酢酸 0.5 回とを加え、ディーンースターク装置を用いて、生成する水を除去しながら 5 時間加熱遠流した。冷却後、折出結晶を炉別し、ペンゼン/アセトン混合溶媒より晶折し、化合物(1)を 1.2 g (収率 62%) えた。

えられた化合物(1)の融点および元素分析値を第 1 表に示す。また、えられた化合物(1)の ¹ H-NMR および I Rで分析した結果を第 2 表に示す。

実施例2 (化合物(4)の合成)

10 8.5-ジベンジル-4-ヒドロキシベンズアルデヒド1.51 gとオキシインドール 0.67 g とをベンゼン 70 ml に溶解し、ピペリジン 0.1 ml と酢酸 0.5 ml を加え、ディーンースターク装置を用いて、生成する水を除去しながら 5 時間加熱選流した。冷却後、減圧下溶媒を留去し、残渣をクロロホルム 200 ml に溶解し、水洗、硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下クロロホルムを留去し、残渣をエタノールより晶析し、化合物(4)を 800 mg (収率 29%)えた。

えられた化合物(4)の融点および元素分析値を第 1 表に示す。また、えられた化合物(4)の ¹H-NMR および I Rで分 20 析した結果を第 2 表に示す。

実施例3 (化合物切の合成)・・・

8.5-ジベンジル-4-ヒドロキシベンズアルデヒド 0.61 gと2H-1.4-ベンソチアジン-8(4H)-オン-1.1-ジオキシド 0.39gとをベンゼン70回に溶解し、ピペリジン 0.1 回と酢酸 0.5 回を加え、ディーンースターク装置を用いて、生成する水を除去しながら 5 時間加熱還流した。冷却後、滅圧下溶媒を留去し、残渣をカラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルム/メ

タノール (98 / 2: V/▼) にて溶出した。目的化合物を含む画分を濃縮し、残渣をベンゼンより晶析し、化合物(5)を180 kg (収率19%) えた。

えられた化合物(5)の融点および元素分析値を第1表に 5 示す。また、えられた化合物(5)の ¹ H-NMR および I Rで分 析した結果を第2表に示す。

実施例4 (化合物(7)の合成)

5-フェニルチオメチルプロトカテキュアルデヒド 2.6 s、ローダニン 1.33 g およびピペリジン 0.1 m と酢酸 10 0.5 m をペンゼン 100 m 中に加え、ディーンースターク 装置を用いて、生成する水を除去しながら 5 時間加熱選 流した。冷却後、析出結晶を7取し、エタノールから再 結晶して化合物 (7)を 2.78 g (収率 74%) えた。

えられた化合物 (7) の融点および元素分析値を第 1 表に 15 示す。また、えられた化合物 (7) の ¹ H-NMR および IRで分 折した結果を第 2 表に示す。

実施例 5 (化合物[1]の合成)

5-フェニルチオメチルプロトカテキュアルデヒド 0.78 8とオキシインドール 0.4 8をベンゼン 70 ml に溶解し、20 ピペリジン 0.1 ml と酢酸 0.5 ml を加え、ディーンースターク装置を用い、生成する水を除去しながら 5 時間加熱 遠流した。冷却後、折出結晶を浮取し、ペンゼンで洗い、ベンゼン/アセトン混合溶媒より再結晶し、化合物 (1)を 1.0 8 (収率 90%) えた。

25 えられた化合物们の酸点および元素分析値を第1表に示す。また、えられた化合物のの ¹H-NMR および IRで分析した結果を第2表に示す。

実施例 ② (化合物図の合成)

•

. 1

3-ベンジルオキシ-4- ヒドロキシ-5- フェニルチオメチルベンズアルデヒド 0.7 gとオキシインドール 0.27gを上記実施例 1 と同様の方法で縮合させ、えられた残渣をカラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルム/メタノール(98/2:v/v) 混合溶媒にて溶出した。目的化合物を含む画分を減圧濃縮後、エタノールより晶析し、化合物 (2) を 0.62g(収率 66%)えた。

えられた化合物の**の**融点および元素分析値を第 1 表に 10 示す。また、えられた化合物の**2**の ¹ H-NMR および I Rで分 析した結果を第 2 表に示す。

実施例7 (化合物15の合成)

3.5-ジフェニル-4- ヒドロキシベンズアルデヒド 2.90 gとαーシアノアセトアミド 840 収をベンゼン 200 回に 25 溶解し、ピベリジン 0.1 回と酢酸 0.5 回を加え、ディーン-スターク装置を用いて、生成する水を除去しながら5時間加熱還流した。減圧下溶媒を留去後、残渣をカラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルム/メタノール(98/2: V/V) 混合溶媒にて溶 出した。目的化合物を含む画分を濃縮し、残渣をベンゼン/アセトン混合溶媒より最析し、化合物 (5)を11.15g (収率 3.2%) えた。

えられた化合物的の融点および元素分析値を第 1 表に示す。また、えられた化合物的の ¹H-NMR および IRで分 25 折した結果を第 2 表に示す。

・実施例8 (化合物のの合成)

8,5-ジベンジル-4- ヒドロキシベンズアルデヒド760 mg と a - トリフェニルホスホラニリデン- ァ ープチロラ

えられた化合物の配点および元素分析値を第1表に示す。また、えられた化合物のの ¹H-NMR および IRで分析した結果を第2表に示す。

実施例 9 (化合物)の合成)

えられた化合物凹の融点および元素分析値を第1表に示す。また、えられた化合物凹の 1 H-NMR および 1 Rで分析した結果を第2表に示す。

実施例10 (化合物四の合成)

25 3,5-ジフェニル-4- ヒドロキシベンズアルデヒド1.87 g と1-フェニル-3,5- ビラゾリジンジオン 0.88 g をベンゼン100 皿に溶解し、ピペリジン 0.1 皿と酢酸 0.5 皿を加え、ディーンースターク装置を用いて、生成する水を

えられた化合物四の融点および元素分析値を第 1 表に 5 示す。また、えられた化合物 1 の 1 H-NMR および 1 Rで分析した結果を第 2 表に示す。

実施例11 (化合物のの合成)

3.5-ジフェニルー4- ヒドロキシベンズアルデヒド1.37g、ローダニン0.82gおよびピペリジン 0.1回および酢

10 酸 0.5回をベンゼン100 回中に加え、ディーンースターク装置を用いて生成する水を除去しながら 5 時間加熱 選流した。析出結晶を77取し、乾燥後、ベンジルアミン1.1 回とともにエタノール50回中で 5 時間加熱 還流した。冷却後、減圧下溶媒を留去し、えられた残渣をカラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルム/メタノール(100 / 2: V/V)混合溶媒にて溶出した。目的化合物を含む 画分を減圧 濃縮後、エタノールより 晶析し、化合物四を 0.60g (収率 28%)えた。

えられた化合物四の融点および元素分析値を第 1 表に 20 示す。また、えられた化合物四の ¹ H-NMR および I Rで分 析した結果を第 2 表に示す。

実施例12 (化合物23の合成)

3.5-ジベンジル-4- ヒドロキシベンズアルデヒド 3.02 g、ローダニン1.38g およびピベリジン 0.1 ml と酢酸 0.5 mlをベンゼン100 ml中に加え、ディーンースターク 装置を用いて生成する水を除去しながら 5 時間加熱還流した。折出結晶を河取し、乾燥後、ベンジルアミン 2.2 mlとともにエタノール100 ml中で 5 時間加熱還流した。

冷却後、減圧下溶媒を留去し、えられた残渣をカラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルム/メタノール(100 / 2: v/v)混合溶媒にて溶出した。目的化合物を含む画分を減圧濃縮後、エタノールより晶析し、化合物的を2.0g(収率41%)えた。

えられた化合物的の融点および元素分析値を第1表に示す。また、えられた化合物的の「H-NMR および IRで分析した結果を第2表に示す。

実施例13 (化合物図の合成)

10 5-フェニルチオメチルエチルパニリンとローダニンとから上記と同様の縮合反応によってえられた 5-(3- エトキシ-4- ヒドロキシ-5- フェニルチオメチルペンジ アデン)-ローダニン4.04g とペンジルアミン2.2 皿を浴り イーグーン4.04g とペンジルアミン2.2 皿を浴り アル100 皿中に加え、5時間加熱還流した。冷却がクロール100 皿中に加え、5時間加熱還流した。冷却がクロール100 型中に加え、5時間加熱還流した。冷かでである。15 圧下溶媒留去し、えられた残渣をカラムクロマルムにフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルムにフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルムに入りに対した。目的化合物を含む 画分を減圧 複箱後、エタルより晶析し、化合物器を1.98g (収率38%)えた。

えられた化合物図の融点および元素分析値を第1表に 20 示す。また、えられた化合物図の ¹H-NMR および IRで分 析した結果を第2表に示す。

実施例14 (化合物図の合成)

3-n-ブチロキシ-4- ヒドロキシ-5- ベンジルベンズアルデヒドとローダニンとから上記と同様の縮合反応によってえられた5-(3-n- ブチロキシ-4- ヒドロキシ-5- ベンジルベンジリデン)-ローダニン0.80g とベンジルアミン0.44 叫とをエタノール50叫中に加え、5 時間加熱還流した。冷却後、減圧下溶媒を留去し、えられた残渣をカ

ラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、 クロロホルム/メタノール(10/1:v/v) 混合溶媒にて溶 出した。目的化合物を含む画分を減圧濃縮後、エタノー ルより晶析し、化合物のを0.72g (収率76%) えた。

5 えられた化合物(\$0)の融点および元素分析値を第1表に示す。また、えられた化合物(30)の ¹H-NMR および IR で分析した結果を第2表に示す。

実施例15 (化合物(33)の合成)

5-(3.5- ジイソプロピル-4- ヒドロキシペンジリデン)

- 10 ローダニン 96 6 mg をエタノール 30 ml に溶解し、ベンジルアミン 62 4 mg を加え、 5 時間加熱還流した。エタノールを減圧留去し、残渣をクロロホルムに溶解し、水洗後、濃縮乾固した。カラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルムにて溶出し、目的化合物カゲル)にかけ、クロロホルムにて溶出し、目的化合物
- 15 を含む画分を分取し、濃縮、乾燥し、化合物 (33)を 660 ag (収率 56%) えた。

えられた化合物 (38)の 融点 および元素分析値を第 1 表に示す。また、えられた化合物 (83)の 1 H-NMR および 1 で分析した結果を第 2 表に示す。

20 実施例 18 (化合物(34)の合成)

5-(3.5- ジイソプロピル-4- ヒドロキシベンジリデン)
- ローダニン988mg をエタノール30回に溶解し、フェネチルアミン726mg を加え、12時間加熱選流した。エタノールを減圧留去し、残渣をクロロホルムに溶解し、水洗25 後カラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルムにで溶出し、目的化合物を含む画分を分取し、濃縮、乾燥し、さらにベンゼンより晶折し、化合物(34)を600mg '(収率68%)えた。

えられた化合物 (34)の融点および元素分析値を第 1 表に示す。また、えられた化合物 (34)の 1 H-NMR および IR で分析した結果を第 2 表に示す。

実施例17 (化合物(85)の合成)

- 5 5-(3,5- ジイソプロピル-4- ヒドロキシベンジリデン)
 ローダニン 988mg をエタノール 30回に溶解し、p-フル
 オロベンジルアミン 778mg を加え、 7 時間加熱遠流した。
 エタノールを減圧留去し、残渣をクロロホルムに溶解し、
 水洗後、カラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)
- 10 にかけ、クロロホルムにて溶出し、目的化合物を含む画分を分取し、濃縮、乾燥し、化合物 (35)を 8 6 0 mg (収率 5 2 %) えた。

えられた化合物 (35)の融点および元素分析値を第 1 表に示す。また、えられた化合物 (85)の ¹H-NMR および IR で分析した結果を第 2 表に示す。

実施例18 (化合物(89)の合成)

5-(3.5- ジイソプロピル-4- ヒドロキシベンジリデン) - ローダニン986mg をエタノール30mlに溶解し、p-メチルベンジルアミン728mg を加え、12時間加熱還液した。

- 20 エタノールを減圧留去し、残渣をクロロホルムに溶解し、水洗後、カラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルムにて溶出し、目的化合物を含む面分を分取し、濃糖、乾燥し、ベンゼンより晶折し、化合物(39)を900mg (収率30%) えた。
- 25 えられた化合物 (39)の融点および元素分析値を第1表に示す。また。えられた化合物 (39)の ¹H-NMR および IR で分析した結果を第2表に示す。 実施例 19 (化合物 (41)の合成)

5-(3,5- ジイソプロピル-4- ヒドロキシベンジリデン)
- ローダニン 96 6 a g をエタノール 30 ml に溶解し、p-アミノスルホニルベンジルアミン塩酸塩 6 8 1 a g およびトリエチルアミン 6 0 6 a g を加え、 6 時間加熱 選流した。エタノチルアミン 6 0 6 a g を加え、 6 時間加熱 選流した。エタノラルを減圧留去し、残渣をクロロホルムに溶解し、水洗後カラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルム/エタノール(9/1:v/v)混合溶媒にて溶出し、目的化合物を含む 画分を分取し、濃縮、乾燥し、化合物 (41)を 400 a g (収率 27%) えた。

10 えられた化合物 (41)の融点および元素分析値を第 1 表に示す。また、えられた化合物 (41)の ¹H-NMR および IR で分析した結果を第 2 表に示す。

実施例20 (化合物(42)の合成)

5-(3-5- ジイソプロピル-4- ヒドロキシベンジリデン)
15 - ローダニン1.61g をエタノール30叫に溶解し、p-アミノベンジルアミン1.30g を加え、5時間加熱還流した。エタノールを減圧留去し、残渣をクロロホルムより晶析し、化合物(42)を570gg (収率:56%)えた。

えられた化合物 (42)の融点および元素分析値を第 1 表 20 に示す。また、えられた化合物 (42)の ¹H-NMR および I R で分析した結果を第 2 表に示す。

実施例21 (化合物(44)合成)

5-(3 5- ジイソプロピル-4- ヒドロキシベンジリデン)
- ローダニン986mg をエタノール30mlに溶解し、2-アミ
25 ノメチルチオフェン707mg を加え、3時間加熱還流した。
エタノールを滅圧留去し、残渣をクロロホルムに溶解し、
水洗後、カラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)
にかけ、クロロホルムにで溶出し、目的化合物を含む画

分を分取し、盪縮、乾燥し、化合物 (44)を 300 mg (収率 24%) えた。

えられた化合物 (44)の 騒点および元素分析値を第 1 表に示す。また、えられた化合物 (44)の ¹H-NMR および IR ⁵ で分析した結果を第 2 表に示す。

実施例22 (化合物(45)の合成)

5-(3,5- ジイソプロピル-4- ヒドロキシベンジリデン) - ローダニン 96 8mg をエタノール 30回に溶解し、2-アミ ノメチルピリジン 648mg を加え、4時間加熱還流した。

- 10 エタノールを減圧留去し、残渣をクロロホルムに溶解し、水洗後カラムクロマトグラフィー(担体:シリカゲル)にかけ、クロロホルム/エタノール (20/1: v/v)混合溶媒にて溶出し、目的化合物を含む画分を分取し、邊箱、乾燥し、化合物 (45)を 200 mg (収率 17%) えた。
- 15 えられた化合物 (45)の融点および元素分析値を第1表に示す。また、えられた化合物 (45)の ¹H-NMR および IR で分析した結果を第2表に示す。

(51)

請求の範囲

1. 一般式(I):

$$H = C + C + C$$

$$R^3$$

$$R^4$$
(1)

(式中、 R^1 および R^2 が同一または相異なるフェニル基、ベンジル基またはフェネチル基を示すか、または R^1 が R^5 0-(式中、 R^5 は水衆原子、炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基またはベンジル基を示す)で表わされる基を示し R^2 がベンジル基または $PhSCH_2$ 基を示すときは、 R^3 と R^4 とはたがいに結合して -CONH-CS-S-、-CONH 、-CONH SO_2 -

または-CO-N-C-S-

(式中、 R⁸ は、

NH(CH₂)n¹ R⁶

15

5

10

20

- •

R³ はシアノ基を示し R⁴ はカルバモイル基を示すか、または R³ と R⁴ とはたがいに結合して
-CO-Y-CH₂C H₂- (式中、Y は酸素原子または-NH-を示す) で表わされる基または-CO-N-NH-CO-を示し;

 R^1 および R^2 が同一または相異なる炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基を示すときは、 R^3 と R^4 とはたがいに結合して -CO-N=C-S+ (式中、 n^1 NH(CH_2) n^1 R^6

および R⁶ は前記と同じ)で表わされる基を示す) で表わされるヒドロキシスチレン誘導体またはその 塩。

2. R¹ および R² が同一または相異なるフェニル基、ベンジル基またはフェネチル基であるか、または R¹ が R⁵ O-(式中、 R⁵ は前記と同じ)で表わされる基であり R² がベンジル基またはPhSCH₂基であり、R³ と R⁴ とがたがいに結合して-CONH-CS-S-、-CONH SO₂-または

-CO-N-C-S- (式中、n¹ および R⁶ は NH(CH₂)n¹ R⁶

前記と同じ)で表わされる基である請求項1記載のヒドロキシスチレン誘導体またはその塩。

3. R¹ および R² が同一または相異なるフェニル基、ペンジル基またはフェネチル基であるか、または R¹ が R⁵ O-(式中、 R⁵ は前記と同じ) で表わされる基であり、 R² がペンジル基であり、 R³ がシアノ基であり、 R⁴ がカルバモイル基であるか、ま

5

10

15

20

٠.

' ِ ٺ

Ś

•.:

たは R³ と R⁴ とがたがいに結合して-CO-Y-CR₂C H₂
- (式中、Y は前記と同じ) で表わされる基または
-CO-N-NH-CO-である請求項 1 記載のヒドロキ
Ph

シスチレン誘導体またはその塩。

- 5 4. R¹ および R² が同一または相異なる炭素数 1 ~ 3 のアルキル基であり、 R³ と R⁴ とがたがいに結合して-CO-N=C-S- (式中、 n¹ および R⁶ NH(CH₂)n₁ R⁶
 - は前記と同じ)で表わされる基である請求項 1 記載のヒドロキシスチレン誘導体またはその塩。
- 10 5. 請求項1記載のヒドロキシスチレン誘導体または その業理学的に許容される塩を有効成分とする抗ア レルギー剤。
 - 8. 請求項1記載のヒドロキシスチレン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分とする5-リボキシゲナーゼ阻害剤。
 - 7. 請求項1記載のヒドロキシスチレン誘導体またはその業理学的に許容される塩を有効成分とする抗菌剤。
- 8. 請求項 1.記載のヒドロキシスチレン誘導体または 20 その薬理学的に許容される塩を有効成分とするチロシンキナーゼ阻害剤。
 - 9. 請求項1記載のヒドロキシスチレン誘導体または その薬理学的に許容される塩を有効成分とする紫外 糠吸収剤。
- 25 10. 請求項1記載のヒドロキシスチレン誘導体または その薬理学的に許容される塩を有効成分とする逆転

(54)

写酵菜阻害剂。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP88/00254

P JP, A, 62-111962 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) & EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none)	t to Claim No. u		
Correlative Commentation Comme	t to Claim No. 12		
A61K7/42, 31/275, 31/34, 31/425, C09K3/00, C12N9/99 II. FIELDS SEARCHED	t to Claim No. 12		
Minimum Occumentation Searched			
Minimum Occumentation Searched * Institution System Cleanification Symbols CO7C121/75, 120/00, C07D207/38, 231/36, 277/36, 307/32, A61K7/42, 31/275, 31/34, 31/425, C09K3/00, C12N9/99 Documentation Searched other than Minimum Occumentation to the Enset that such Documents are included in the Fields Searched * Documents Comments are included in the Fields Searched * Documents Comments are included in the Fields Searched * Documents Comments are included in the Fields Searched * Documents Comments are included in the Fields Searched * Documents Comments are included in the Fields Searched * Documents Comments are included in the Fields Searched * Documents Comments are included in the Fields Searched * Relevant			
Coperation System CaseMestion Symbols			
C07C121/75, 120/00, C07D207/38, 231/36, 277/36, 307/32, A61K7/42, 31/275, 31/34, 31/425, C09K3/00, C12N9/99			
IPC 277/36, 307/32, A61K7/42, 31/275, 31/34, 31/425, C09K3/00, C12N9/99 Decumentation Searched other than Minimum Documentation to the Entert that such Documents are included in the Fields Searched.* III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT.* Stegory.* Citation of Occument, II with indication, where appropriate, of the relevant passages II. Relevant Industry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) & EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y. JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
IPC 277/36, 307/32, A61K7/42, 31/275, 31/34, 31/425, C09K3/00, C12N9/99 Decumentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched.* III. DOCUMENTS COMSIDERED TO BE RELEVANT.* Integery.* Citation of Occument, II with indication, where appropriate, of the relevant passages II. P JP, A, 62-111962 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) & EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Expert that such Documents are included in the Fields Searched. II. DOCUMENTS CONSIDERED TO SE RELEVANT? Integery Considered Document, " with indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant D. Lindustry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) E. EP, A, 211363 Y. JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y. JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Exact that such Documents are included in the Fields Searched. III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT: steepery*\ Citation of Document, 's with indication, where appropriate, of the relevant passages 's Relevant D. Industry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) 5 EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
TI. DOCUMENTS CONSIDERED TO SE RELEVANT? Disposy* Chains of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant P JP, A, 62-111962 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) & EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
### Citation of Document, " with indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant P			
### Chaice of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant P			
### Chaice of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant P			
### Chaice of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant P			
### Citation of Document, " with Indication, where appropriate, of the relevant passages " Relevant P			
P JP, A, 62-111962 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) & EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
Industry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) & EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)	-10		
Industry Co., Ltd.) 22 May 1987 (22. 05. 87) & EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)	20		
22 May 1987 (22. 05. 87) & EP, A, 211363 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical l-8 Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical lndustry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
 Y JP, A, 62-39523 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) 			
Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y. JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)	•		
Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y. JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)	, 10		
20 February 1987 (20. 02. 87) (Family: none) Y . JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)	,		
(Family: none) Y	-		
Y - JP, A, 62-39522 (Kanegafuchi Chemical 1-8 Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)			
Industry Co., Ltd.) 20 February 1987 (20. 02. 87)	, 10		
20 February 1987 (20. 02. 87)			
, ,			
	•		
Y JP, A, 58-79920 (Kanegafuchi Chemical 1	-4		
Industry Co., Ltd.)			
13 May 1983 (13. 05. 83)			
(Family: none)			
Y JP, A, 49-103929 (Sumitomo Chemical 1-4	, 9		
Co., Ltd.)			
*Special categories of cited documents: ** "I" later document published after the internet priority date and not in condict with the appliance of cities are which is not a condict with the appliance of cities are which is not a condict with the appliance of cities are which is not a condict with the appliance of cities are which is not a condict with the appliance of cities are which is not a condict with the appliance of cities are which is not a condict with the appliance of cities are cities and cities are cities are cities and cities are cities and cities are cities are cities are cities and cities are cities are cities are cities and cities are cities are cities and cities are c	cation but clied it		
considered to be of before relevance	g the invention		
"E" earlies document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claims be considered nevel or cansot be considered.			
The december which may though deather as industry while as	4 		
which is clied to establish the publication date of another the considered to involve an inventive step when the document			
"O" document referring to an onal disclosure, use, exhibition or combination being devices to a person stilled in the eff			
other means "E" document member of the same patent family document published prior to the international filing date but			
leter the priority date claimed			
V. CERTIFICATION			
Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this international Search Report			
7 1 1000 (01 06 00) 7 12 1000 (12 06			
June 1, 1988 (01. 06. 88) June 13, 1988 (13. 06.	001		
International Searching Authority Signature of Authorized Officer			
	88)		
Japanese Patent Office	88)		

FURTHER	INFORMATION CONTINUED PROM THE SECOND SHEET	
V. CS	2 October 1974 (02. 10. 74) & NL, A, 7401297 & DE, A, 2402197 & FR, A, 2216336 & US, A, 3912519 & GB, A, 1437551 & DE, A, 2402197 & CA, A, 1014464 & NL, A, 156744 JP, A, 60-237033 (Imperial Chemical Industries P.L.C.) 25 November 1985 (25. 11. 85) & EP, A, 154528 & NO, A, 8500887 & AU, A, 8539446 & DK, A, 8501048 & FI, A, 8500888 & ZA, A, 8501268 & PT, A, 80075 & HU, A, T38087 & ES, A, 8701139 & ES, A, 8706596 SERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNGSABCHASLE** because they relate to subject matter** not required to be searched by the search report (as not been established in respect of certain claims under Article 1702) (as not matter).	
2.☐ Ciba mea	im numbers because they relate to party of the international application that do not not to such an extent that no meaningful international search can be carried out. ²³ , specifically:	comply with the prescribed require-
VIL O	INTERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING	
Title Interes	affire-placed additionate-serich fees were threly paid by the applicant, this international everath reporters application.	
3.□ Ho im	ime of the international application for which feer were paid, specifically claims: required additional eagron fees were theely paid by the applicant, Consequently, this internation entire mention first mentioned in the claims: It is covered by claim cumbers: all secrobable claims could be secrobed without effort healtying an additional fee, the internation	
Remark of	yment of any edditional les. In Protest Is additional search fees were accompanied by applicant's protest. In protest accompanies the payment of additional search fees.	

PURTHUM	INFORMATION CO	NTIMUED FROM THE SECOND SHEET	
A	29 Octob & FR, A, & US, A, & EP, A,	0-215636 (Rhône-Poulenc Santé) er 1985 (29. 10. 85) 2561641 & EP, A, 161132 4594460 & CA, A, 1217779 161132 & DE, A, 3560180	1-4
V OE	SERVATIONS WHE	e Certain Claims were found uneearchaele"	
1. Cts	im numbers	has not been established in respect of certain cisions under Article 17(2) (a) for the processes they relate to subject matter. In not required to be searched by this Automotive processes they relate to parts of the international application that do not comply that no magnitugital international search can be carried out ²⁸ , specifically:	hority, namely:
VI∐ 06	SERVATIONS WHE	ME UNITY OF INVENTION IN LACKING."	
		hority found multiple inventions in this internstional application as follows:	
Irvie	emetional application.	search less were timely paid by the applicant, this international asserth report cover	
cia	ins of the Internations	ired additional search fees were timely paid by the applicant, this international ess I application for which fees were paid, specifically claims:	
lette	ention first mentioned	serch fees were tiresty paid by the applicant. Consequently, this intermational seer to the claims; it is covered by claim numbers:	
	rmentof any additions	could be searched without effort justifying an additional fee, the international Sear lies.	ching Authority did not invite
-		s were accompanied by applicant's protest.	
_		the payment of additional search fees.	

				0,00234
I. 3	e努の属する	分野の分類		,
国際特	許分類(IPC	Int. CL. COTC	121/75, 120/00,	
			77/36, 307/32, A6	187/49
31/	2 7 5.	31/34. 31/425	C09K3/00, C12N9	/00
		1, 01, 423,	CUSICO OU, C12N9	/ 3 5
п. 5	家民王を行	った分野		
		調査を行っ	た 最 小 限 資 料	
分;	其体系	Я	祭 記 号	
		C07C121/75. 1	20/00, C07D207/	38 231/36
T	PC		2, A61K7/42, 31/	
		31 /425 COOK2	/00, C12N9/99	2 · 3, 3 1 / 3 4
	·	1		
		最小膜資料以外の	資料で調査を行ったもの	
		に関する文献		
引用文献の、 オテマリー ^ス	引用	文献名 及び一部の箇所が関連す	るとまは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
P	TD A	62-111962(量	海ルサイタルコムル)	
•		月 1987(22.05		1-10
		A. 211363		
Y	JP. A	62-39523(鐘涛	化学工学株式会社)	1-8 10
			. 87) (ファミリーなし)	- 4
Y		。62-39522(超美		1-8, 10
	20. 2	月, 1987(20, 02,	. 87)(ファミリーなし)	
Y		58-79920(銀灣		1-4
	13. 5	月 1983(13, 05,	83)(ファミリーなし)	
75		40 -00000000000000000000000000000000000	nto the MA ST attribute and A A A A	
Y		. 49-103929(住		1-4, 9
		月 1974(02.10.		
		A. 7401297&DI		
	G P D.	A. 2216336 & US	, A, 3912519	
TAJ (*)		(リー 文献ではなく、一般的技術水準を示すも るが、 服家出版目以後に公表されたもの		
[L] (E)	七枚主要に現象	後を展記する文献又は他の文献の発行的	日 「エ」特に興速のある文献であって、当	数文献のみで発明の新
		例が理由を建立するために引用する文は	教性又は遺患性がたいと考えられ	340
	B右を付す) Bによる観示。	使用、展示等に言及する文章	「Y」特に超速のある文献であって、当 文献との、当業者にとって言語で	
Lb]	が貧目類出	かつ優先後の主張の基礎となる出版の	り 多性がたいと才たられるもの	
84	を化公安する	北大文献	「私」背一パテントファミリーの文献	
IV. 🕱	\$			
国序类型	先了した日		国際調査保管の発達日	
	0 1	0 6. 8 8	13.0	6 88
		1	1 3.00	J. UG
IXEKE			根据のおる程度	4 H 7 3 2 7
8	本图特罗	中庁 (ISA/JP)	特許庁客查官	/ 1
_	. — '> "		Nai/7 三五日	海 司 電

第2~	ページから続く 情報		
	(工術の味き)		
	&GB, A, 1437551 &DE, A, 2402197		
	&CA, A, 1014464 &NL, A, 156744		
A	JP, A, 60-237038(インペリアル・ケミカル・イ 1-8, 10		
	ングストリーズ・ピーエルシー)		
	25, 11月, 1985 (25, 11, 85) & EP, A, 154528 & NO, A, 8500887		
	& AU, A, 8539446& DK, A, 8501048		
	&FI, A, 8500888&ZA, A, 8501268		
	&PT, A. 80075 &HU, A. T38087		
	&ES, A, 8701139 & ES, A, 8706596		
₹. 🗆	一部の前求の範囲について国際調査を行わないときの意見		
次の記	南京の範囲については特許協力条約に基づく国際出職等に関する法律第8条第3項の規定によりこの 置		
學與主	と音を作成しない。その理由は、大のとおりである。		
, ,	(株式の金属) 国際国家をかまっした質! カルを何ものをしかりよるのよう		
1 1 1			
ł			
2. 🗆	請求の範囲は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の要件を満たしてい		
	ない国際出版の部分に係るものである。		
	TANDREM DE MO BALCE OF		
3. ∟	第求の範囲 は、従属第末の範囲でありかつPCT 規則6. (4a)第2 文の規定に従って起草さ		
	れていない。		
 			
VI	発明の単一性の要件を満たしていないときの意見		
次に主	とべるようにこの国際出版には二以上の発売が含まれている。		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
}			
1			
1.	造加して納付すべき手を有が指定じた期間内に納付されたので、この国際領を報告は、国際出産の		
1	すべての概念可能な音求の意思について作成した。		
2. 🗆	遠加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この国際調査報		
	告は、手動角の動性があった発明に係る次の資本の範囲について作成した。		
	請求の範囲		
3. 🗆	道加して動作すべき手数料が指定した期間内に動作されなかったので、この国際調査報告は、確求		
	の範囲に最初に記載された発明に係る次の領求の範囲について作成した。		
1	意味の概要		
∮ • · □	遠加して納付すべき手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能を請求の範囲について調査す		
-	ることができたので、遠加して納付すべき手板料の納付を含じなかった。		
_	予教科英観の市立でに関する注意 		
· =	遠加して納付すべき手数料の納付と同時に、遠加手数料具数の申立てがされた。 ファントではなった。		
l H	道加して納付すべき手板料の納付に祭し、道加手数料英級の申立てがされなかった。		

		る文献(第2ページからの続き)	
対策定数で g マテコリー g	JP, A. 29, 10, & FR, A, & US, A,	5 及び一部の箇所が関連するとまは、その関連する箇所の表示 6 0-215636(ローン・プーラン・サント) 日、1985(29, 10, 85) 2561641 & EP, A, 161132 4594460 & CA, A, 1217779 161132 & DE, A. 3560180	請求の範囲の番号
	-		
		*	
		•	
-			
		*	